This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

Erteilt gemäß § 17 Absatz 1 Patentgesetz

AMT FÜR ERFINDUNGS- UND PATENTWESEN

in der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

(21)	WP C 07 D / 254 786 2	(22) 14 09 83 (44) 03 04 85	. :
-			
(71)	Pädagogische Hochschule "Dr.	Theodor Neubauer" Erfurt/Mühlhausen, 5064 Erfurt, Nordhäuser Ştraße 6	33,
(71)	Pädagogische Hochschule "Dr. DD	Theodor Neubauer" Erfurt/Mühlhausen, 5064 Erfurt, Nordhäuser Ştraße 6	33,

(54) Verfahren zur Herstellung von 2-[1-(Alkyl,aryl)-2-acyl-hydrazino]-4,6-di-[(alkyl,aryl)-oxy]-1,3,5-triazinen

(57) Die Erfindung bezäht sich auf ein Herstellungswertehren für neue chemische Verbindungen. Nach der erfindungsgemäßen Synthese werden an einem Triezinning zwei Ethergruppen mit einem acyliertien Alkyl- oder Aryl-hydrazinosubstituenten kombiniert. Dazu werden in einfacher Reaktion 3.5-disubstituierte 2-Imino-1.3.4-oxadiazoitien mit Cyansäureestein zu den Zielverbindungen umgesetzt. Die erfindungsgemäßen-Verbindungen Konnen als Herblicke, Eurogliciek, Seatterlicke, Virickied oder als Azmeintitei leingestztt werden. Form

ISSN 0433-6461

Seiten

Verfahren zur Herstellung von 2-/1-(Alkyl,aryl)-2-acyl--hydrazino/-4,6-/(alkyl,aryl)-oxy/-1,3,5-triazinen

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft Verbindungen, die sich als Wachstumsregulatoren, Fungicide, Bactericide und Pharmaca einsetzen lassen.

Charkteristik der bekannten technischen Lösungen

2,4,6-Substituierte s-Triazine mit der erfindungsgemäßen Substituentenkombination sind bisher nicht beschrieben worden. Der Aufbau der Verbindungen durch Austausch der drei Chloratome im Cyanurchlorid ist nicht möglich. Unbefriedigend verläuft auch die Umsetzung von Cyanursäurearylestern mit Acyl-(aryl,alkyl)-hydrazinen zu den Zielverbindungen. Die beschriebene Herstellungsmethode für Acyl-alkylnydrazine-1,3,5-triazine /bovlatyan, Khachatryan: C.A. 78 (1973) 13-84326, 19-124548/ ermöglicht kaum den Einbau von zwei Aryloxy-gruppen.

Durch die Reaktion von Cyansaureestern mit N'-substituierten Carbonsaurehydraziden wurden zwar 2-Imino-1,3,4-oxadiazoline erhalten, aber keine Folgeprodukte mit Triazinstruktur beschrieben /Neitzel, Zinner: Arch. Pharm. (Weinheim) 313 (1980) 867-8767.

Aus Cyansaureestern und Aminen lassen sich leicht 2-Amino-4,6-di-aryloxy-1,5,5-triazine herstellen /Grigat, Pütter: D.A.S 1 201 847 (1964); Kartin, Titelbach, Kapolski: J. prakt. Chem. 323 (4) (1981) 694-699/. Die erfindungsgemäßen Verbindunger sind aber nach analogen Verfahren nicht

405003

zugängig. Mit den entsprechenden Acylhydrazinen bilden sich primär die 2-Imino-1,3,4-oxadiazoline. Der Austausch von Arylether-gruppen am Cyanursäureester durch substituierte Acylhydrazide verläuft sehr uneinheitlich.

Ziel der Erfindung

Die Erfindung bezweckt die Herstellung von Triazinderivaten, die neben einer aromatisch- oder alighatisch-substituierten Acylhydrazido-gruppe noch zwei Ethergruppen als Substituenten besitzen. Durch die Kopplung dieser Gruppen werden Wirkungssteigerungen erwartet. Das erfindungsgemäße Verfahren liefert die Zielverbindungen unter einfachen Bedingungen in guter Ausbeute und großer Reinheit.

Darlegung des Wesens der Erfindung

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren werden Cyansäureester mit 2-Imino-j-(alkyl,aryl)-j-(alkyl,aryl)-j, j, d-oxadiazolinen oder zweckmäßiger mit deren Salzen und einer äquivalenten Menge Base, z.B. Triethylamin oder Alkalihydrogencarbonat, umgesetzt. Günstig ist die Anwendung eines Lösungsmittels für den Cyansäureester. Bereits bei Raumtemperatur erfolgt die Additionsreaktion, der die Aufspältung des Oxadiazolinringes und die Cyclisierung zum entsprechenden 1,3,5-Triazin folgt. Die Reaktionsprodukte fallen meist als wachsartige Niederschläge aus oder werden durch Einengen des Lösungsmittels isoliert. Sie kristallisieren nach kurzer Zeit und werden aus Ethanol umkristallisiert. Die Rohprodukte sind aber beim Einsatz von äquivalenten Mengen der Reaktionspartner bereits weitgehend frei von Nebenprodukten:

Die Herstellung der Zielverbindungen wird besonders dadurch erleichtert, weder die einzusetzenden Cyansäureester noch die 2-Imino-1,3,4-oxadiazoline aus den jeweiligen Synthesevorstufen abgetrennt oder gereinigt werden müssen.

Die Reaktion wird vom Lösungsmittel kaum beeinflußt. Verwendbar sind unter anderem Diethylether, Tetrahydrofuran, Chloroform, Aceton und Ethanol. Das Lösungsmittel und eventuell eingesetztes Triethylamin lassen sich zum größten Teil wieder für weitere Ansätze aufarbeiten.

Die Reaktion verläuft verhältnismäßig rasch. Es ist aber zur Vervollständigung des Umsatzes günstig,2 bis 4 Stunden bei 40 bis 80°C zu rühren.

Die Tabelle 1 gibt einen Überblick über mögliche Substituentenkombinationen in Verbindungen, die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren herstellbar sind, ohne jedoch dessen Anwendungsbreite einzuschränken.

Tabelle 1

-	Nr.	R ¹	R ²	R ³	Ausb.	Schmelzp.
-	1	Phenyl	Phenyl	Phenyl	28	182-183
1	2	Phenyl	Phenyl	2-Methylphenyl	93	192-193
1	3	Phenyl	Phenyl	2-Methoxyphenyl	78	197-198
i.	4	Phenyl	Phenyl	2-Chlorphenyl	42	215-216
	. 5	Phenyl	Phenyl	4-Chlorphenyl	24	207-208
,	6	Phenyl	Phenyl	4-Bromphenyl	36	227-229
	7	Phenyl	Phenyl	2,4-Dichlorphenyl	1.9	168-170
	8	Phenyl	Phenyl	Naphth-1-yl	12	236-238
: .	9	Phenyl	Phenyl	Naphth-2-yl	18	200-202
	10	4-Nitrophenyl	Methyl	Phenyl	30	190-195
Ċ.	1.1	4-Nitrophenyl	Methyl	2-Methoxyphenyl	81	150-161
	12	4-Nitrophenyl	Methyl	4-Chlorphenyl	57 .	294-296
in a	13	4-Nitrophenyl	Methyl	4-Bromphenyl	82	270-272
	14	Methyl	Methyl	Pheny1	78	206-208
	15	Ethyl -	Methyl	Phenyl	29	185-186
٠,	16	i-Propyl	Methyl	Phenyl	35.	190-191
	17.	i-Propyl	Methyl	4-Chlorphenyl	94	185-187
	18	i-Propyl	Methyl	4-Bromphenyl	77	209-211
eri Erile	19	i-Propyl	Metayl	4-Nitrophenyl	75	225-226
	20	Benzyl	Methyl	Phenyl	70	175-176

Ausführungsbeispiele

Verbindung 1

24 g (o,2 mol) Phenylcyanat werden in 250 ml Aceton gelöst. Es werden 24 g (o,1 mol) 2-Imino-5,5-diphenyl-1,5,4-oxadiazolin zugegeben. Dann wird 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Danach werden etwa 200 ml Aceton abdestilliert. Nach einiger Zeit kann dann das Reaktionsprodukt abgetrennt und aus Ethanol umkristallisiert werden.

Verbindung 14

30 g 2-Amino-5-methyl-1,3,4-oxadiazol werden nach dem Pulveristeren und Trocknen mit 40 g Dimethylsulfat versetzt und bei etwa 60°C bis zur Homogenisierung gerührt. Nach dem Abkühlen auf etwa 30°C wird durch zweimaliges Verrühren mit je 50 ml Diethylether überschüssiges Dimethylsulfat entfernt. Der Rückstand wird in einem Gemisch aus 100 ml Wasser und 400 ml Ethanol gelöst. Dann werden 63 g Phenylcyanat zugegeben. Unter Rühren wird danach bei Zimmertemperatur eine gesättigte Kaliumhydrogencarbonatlösung zugetropft bis der pH-Wert von 8 erreicht ist. Nach der Beendigung des Zutropfens wird noch 2 Stunden gerührt. Der ausgefallene Niederschlag wird abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Aus Ethanol wird umkristallisiert.

Anstelle der Kaliumhydrogencarbonatlösung kann auch Triethylamin eingesetzt werden.

Verbindung 16

6,5 g 2-Amino-5-i-propyl-1,3,4-oxadiazol werden mit 8 g Dimethylsulfat bei 60°C bis zur Homogenisierung gerührt und danach durch Behandlung mit Diethylether vom überschüssigen Dimethylsulfat befreit.

6 ml Brom werden mit 10 ml Wasser überschichtet und mit einer 10%igen Natriumcyanidlösung unter Rühren tropfenweise bis zur Entfärbung versetzt. Dabei wird durch Kühlung die Temperatur im Bereich von 0 bis 5°C gehalten. Zu diesem Bromcyangemisch werden nun 11 g Fhenol, das in 50 ml Chloroform gelöst wurde, gegeben. Unter Rühren werden langsam 11,8 g Triethylamin zugetropft. Nach 20 Minuten wird die

10500

Lösung des Phenylcyanates in Chloroform abgetrennt und mit dem aus 2-Amino-5-i-propyl-1,5,4-oxadiazol und Dimethyl-sulfat hergestelltem 2-Imino-5-methyl-5-i-propyl-1,5,4-oxadiazolin-methylsulfat versetzt. Zu diesem Gemisch wird nun weiteres Triethylamin bis zur schwach alkalischen Reaktion gegeben. Es wird noch eine Stunde gerührt. Der Niederschlag/wird mit Wasser und Ethanol gewäschen. Aus Ethanol wird umkristalltsiert.

Erfindungsanspruch

Verfahren zur Herstellung von 2-/1-(Alkyl,aryl)-2-acylhydrazino/-4,6-di-/(alkyl,aryl)-oxy/-1,3,5-triazinen gekennzeichnet dadurch, daß 3,5-disubstituierte 2-Imino--1,3,4-oxadiazoline oder deren Salze in Gegenwart einer aquivalenten Menge Base mit Cyansaureestern umgesetzt werden.